

Nemona 49,5 % konsentrat til behandlingsopløsning til fisk

Εγκεκριμένο

- Hydrogen peroxide

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Nemona 49,5 % konsentrat til behandlingsopløsning til fisk

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Οδός χορήγησης:

Διυδατική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
495.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος θεραπείας ιχθύων

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Διυδατική χρήση:

•

Atlantic salmon

- All relevant tissues. 0 degree day

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QD08AX01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Nouryon Pulp and Performance Chemicals AB

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

13/01/2015

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Nouryon Pulp And Performance Chemicals Norway AS

Nouryon Pulp and Performance Chemicals AB

Αρμόδια αρχή:

Norwegian Medicines Agency

Αριθμός έγκρισης:

11-8574

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

14/05/2019

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.